

# 69日本国特許庁(JP)

# 00特許出願公開

# 母 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-164437

@Int,Cl.4	識別記号	庁内整理番号	❷公開	平成1年(1989	9)6月28日
B 01 J 21/10 23/08 23/10 23/34		Z - 8017 - 4G Z - 8017 - 4G Z - 8017 - 4G Z - 8017 - 4G			
# C 07 B 61/00 C 07 C 41/03	$\begin{smallmatrix}3&1&1\\3&0&0\end{smallmatrix}$	Z-8017-4G			
43/11 69/02		7419-4H 8018-4 <b>H客査請</b> 求	大請求 :	清水項の数 1	(全6頁)

の発明の名称 アルコキシル化用触媒

②特 顧 昭63-242489

会出 顧 昭63(1988)9月29日

優先権主張 @昭62(1987)9月29日@日本(JP)@特額 昭62-242499

砂発 明 者 中 村 弘 史 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオン株式会社内の発 明 者 申 本 祐 市 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオン株式会社内の発 明 者 藤 森 兹 治 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオン株式会社内

砂発 明 者 藤 森 祐 治 東京都墨田区本所1丁目3番7号の出 願 人 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号

の代理人 弁理士 鈴江 武彦 外2名

1. 発明の名称

アルコキシル化用触媒

2. 传許請求の範囲

A f ''、 G a ''、 I a ''、 T f ''、 C o ''、 S c ''、 L a ''、 及び M a '' からなる群から選ばれた企践イオンの一様又はそれ以上が最加まれた酸化マグネシウムからなる、活性水常を有する有酸化合物とアルキレンオキサイドとを反応させるためのアルコネシル化用触媒。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、アルコキシル化用触媒に係り、特 に、酸化マグネシウムを主成分とするアルコキシ ル化用触媒に関する。

「従来の技術」

アルコールやフェノール等の話性水業を有す る有観化合物のアルキレンオキサイド付加物は、 関えば溶剤、界面活性別及び程々の化学品の中間 体としての用途を有する価値ある化合物である。 そのようなアルキレンオキサイド付加物を得るためのアルコキシル化反応は、従来、酸又はアルカリからなる機関の存在下で、次の式に基づき行われていた。

R-OH+nCH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>
O-R-O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>O) H

上記反応に従来川いられていた絵様としては、 例えばリチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジ ウム及びセシウム等のアルカリ金属の可溶性・強 基接性合物、ホウ紫、スズ、延和、アンチモン、 鉄、ニッケル、アルミニウム等の金属のハロゲン 化物、硫酸及びリン酸等の酸、マグキシウム、延 和、カルシウム等の金属のリン酸塩、硫酸塩、透 塩素酸塩、シュウ酸塩、カルボン酸塩及び酢酸塩 塩素酸塩、シュウ酸塩、カルボン酸塩及び酢酸塩 塩素酸塩、シュウ酸塩、カルボン酸塩及び酢酸塩 塩素砂ある。

[発明が解決しようとする課題] しかし、これらの触媒にはいずれも欠点がある。

即ち、ルイス酸やフリーデルクラフツ触媒のような酸触媒は、アルキレンオキサイドの付加モル数

従って、本発明の目的は、アルキレンオサイド 付加をル数分布の非常に狭いアルキレンオサイド 付加物を、少ない未反応及び耐生成物の生成で得 ることを可能とするアルコキシル化用触報を提供 することにある。

[環題を解決するための手段] 本発明によると、A 2 \*\*、 G a \*\*、 I a \*\*、 Tまか、Coか、Scか、Laか、及びMnかからなる群から選ばれた全国イオンの一種又はそれ以上が認知された酸化マグキシウムからなる、話性水素を有する有機化合物とアルキレンオキサイドとを反応させるためのアルコキシル化用触媒が開発される。

本 類 朝 の アルコキシル 化 用 触 ែ に よ る と 、 ア ル コール や フェ ノール 等 の 活 性 水 繁 を 有 す る 育 瀬 化 合 物 と アル キレンオ キ サ イ ド と の 付 加 頂 合 反 応 が 、 少 ない 未 反 応 及 び 副 生 成 物 の 生 成 で 行 わ れ 、 且 つ 、 アルキレンオ サ イ ド 付 加 舎 ル 分 布 の 神 常 に 決 い ア ルキレンオ サ イ ド 付 加 舎 が ひられる。

本項明の触媒は、近性水素を有する有限化合物 とアルキレンオキサイドとの付加重合反応により アルキレンオキサイド付加物を得るための触媒と して、非常に有用である。

本発明に用いられる話性水素を育する有機化合 物としては、アルコキシル化され得るものならば どのようなものでもよいが、アルコール版、フェ ノール順、ポリオール版、カルポン酸脈、チオー

ル類、アミン類、及びこれらの2種以上の路合物 が好適に用いられる。

本発明に用いられるアルキレンオキサイドとしては、話性水素を有する有機化合物と反応して付加物を生成し切るものならばどのようなものでもよいが、炭素飲ると、の、隣接する炭素がエポキシーにもれたものが好ましい。特に好ましいアルキレンオキサイドは、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、又は両者の混合物である。

本効明の触媒において、酸化マグネシウムに 感加されるAg''、Ga''、la''、Tg''、 Co''、Sc''、La''、ZはMn''の遊は、触 確型のO. 1~30重量%が併ましく、O. 5~ 20重数%がより好ましい。

本発明の触線の製造方法は特に制限されないが、多元系複合硬化物の調製法として公知の方法により製造することが出来る。例えば、Ag ''、Ga ''、Ia ''、Tg ''、Co ''、Sc ''、La ''、又はMo ''を含有する研唆塩本格波又は災酸塩水解液を純度99%以上の酸化マツネ

シウムに含浸させた後、窒素気質は1500~ ででは500~ のでで400~1000で、好ましくは500~ のでで400ででは、100でで数はする方法により、200でで数は、水酸化物と上に、200での数をでは、200での数をでは、200での数をでは、200での数をでは、200での数をでは、200での数をでは、200でのでは、200では、

アルコール類としては、炭素数 2 ~ 3 0 の 直頭 又は 側頭の一張又は二級アルコールが好ましく、 より好ましく は炭素 数 6 ~ 2 4 の一級アルコール がよい。これらアルコールは単独で買いられるだ けでなく、 2 種以上の混合物として用いることも

### [作用]

本発明の触線を用いるアルコキシル化皮応は、 通常の操作手順及び反応条件の下で容易に行なう ことが出来る。反応温度は、好ましくは80~ 230℃、より好ましくは120~180℃、最 も好ましくは120~160でである。反応組成が低渇ぎると反応地度が遅く、高温がると生成物が分解してしまう。圧力は、反応組成にもよるが、解すましくは2~20ats、より好ましくは2~8

触程の使用量は、反応に残されるアルキレンオキサイドとアルコール等とのモル比によっても変わるが、適常はアルコール等の量の0.1~20 世上がが好ましく、0.5~6重量分がより好き

本鬼明の触線を用いたアルコキシル化反応は、 何えばオートクレープ中にアルコールと触線とを 住込み、窓常群団気中で、所定の温度・圧力条件 下でアルキレンオキサイドを導入して反応させた 後、冷却し、触媒を控別することにより行なうことが出来る。

本発明の触群を用いて利た生成物は本質的に中性であり、従って、従来の触媒を用いた場合のように酸やアルカリの返加により生成物を中和する必要はない。

# [ 効 果 ]

# [实施例]

以下に本発明の実施例と比較例を示し、本発明 をより詳細に説明する。

### 実施例 1

1 % 期限アルミニウム水溶液 5 0 0 8 に酸化マグネシウム (Mg O) 粉末 (純皮 9 9 %) 2 0 g を加え、充分度件した後、盈免乾固した。次いで1 1 0 でで一夜乾燥した後、粉砕し、窒素気液中で徐々に昇温して、6 0 0 でで2 時間加熱処理して触媒を得た。この触媒中のA 2 いの登は、3 超益%であった。

次に、オートクレープ中に水分含量 1 0 0. ppmのラウリルアルコール 1 2 0 g 及び上述の 触載 2. う 8 を 仕込み、オートクレーブ 内を 窒素 で 置換した後、 概 作し ながら 界温した。 次 い で で 観改 を 1 60 ℃、 圧力を 3 atmに 難 持しつつ、 エチレンオキサイド (EO) 8 4gを 嬰 入し、 約 2. 0 時間 皮 広 き せ た。 次 に 、 7 0 ℃ に 冷却 し 、 触 棋 冬 被 刺し た。

動物Aと動線Bの比較から明らかなように、木 発明の触線を用いて限たエトキシレートは、従来 の触線を用いて得たエトキシレートに比べ、非常 に狭いEO付加モル分布を示すことがわかる。 来反応のアルコールは5.2重量%、副生成物のポリエチレングリコールは0.1重量%と、いずれも非常に少なかった。

### 灾临例 2

触媒量を5gとし、反応組度を180℃としたことを除いて、実施例1と同様にして反応を行なった。

#### 灾监例 3

1 % 朝後アルミニウム水溶液500gの代わり に0.9% 朝後ガリウム水溶液500gを切いた ことを除き実施例1と同様にして、ガリウムが添 加されたMg00触盤を得た。この触離中のGaか の壁は、6 重量気であった。

この触媒5gを用い、EO量を93g、反応時間を1.5時間としたことを除き、実施例1と同様にして反応を行なった。

こうして限られたエトキシレートのEOの取均付加モル数及び未収応アルコールの益を、実施例1と同様にして加定したところ、それぞれ3.3、及び3.8 直益外であった。また、エトキシレートのEO付加モル分布は、第3図の曲線Eに示すように、非常に狭いことがわかる。

### 灾耗例 4

1% 朝酸アルミニウム水溶液 500gの代わりに0.5% 朝酸マンガン水溶液 500gを用いたことを除き実施例1と同様にして、マンガンが添加されたMg O破探を得た。この触媒中のMg 1・

# の益は、3重量%であった。

この触媒5gを用い、EO型を67g、反応時間を6時間としたことを除き、実施例1と同様にして反応を行なった。

こうして得られたエトキシレートのEOの平均付加モル数及び未反応アルコールの益を、実施例1と同様にして測定したところ、それぞれ2、4、および11、3金益%であった。また、エトキシレートのEO付加モル分布は、第3回の曲線Fに示すように、狭いものであった。

#### H: 00 (0) 1

M g O の 粉末 (純皮 9 9 %) 2 O g の み を、実 議例 1 と同様にして 夏素気 設中 で 加 熱 処理したも の を 触様として 用い、 実 維 例 1 と 同様にして 皮 店 を 行 なったところ、 触様としての 話性 は、 全 く 示 さ な かった。

## 比較例2

オートクレーブ中にラウリルアルコール 3 7 6 g及び奇性ソーダ 0. 2 g (0. 0 5 重量%/ラ ウリルアルコール)を仕込み、オートクレーブ内 を監 米で 置換した後、 既 作しながら 誠臣で 130 でまで 好温して 脱水した後、 更に 180 でまで 昇 温 し、 圧 力を 3 a t m に 維持しつつ、 E 0260 sを 導入し、 約2.0 時間 反 応 させた。

このようにして得られたエトキシレートのEO 平均付加モル数は、2.9、未反応のアルコール は14番 は3%、ポリエチレングリコールは1 理量 外であった。このエトキシレートのEO付加モル 分布を求めたところ、第1 図の曲線 Bに示す結果 をわた。

曲線人と曲線Bの比較から明らかなように、従来の触線を用いて得たエトキシレートは、本発明 の触線を用いて得たエトキシレートに比べ、非常 に広いEO付加モル数分布を示すことがわかる。 比較例3

E O の 盤を4 4 0 g とし、反応時間を1.5時間としたことを除き、比較例2 と同様にして反応を行なった。

得られたエトキシレートのEOの平均付加モル 数及び未反応アルコールの量を、実施側1と同様 にして創定したところ、それぞれ5.0、及び6 重量%であった。また、エトキシレートのEO付 加モル分布は、第2間の曲線Dに示すように、本 発明の触線を用いて得たエトキシレート(曲線で) に比べ、非常に広いことがわかる。

### 灾 権 例 5

オートクレープ中に9ーヒドロキシメチルステアリン酸メチル140g及び実施例1で得た触数5.5gを仕込み、オートクレープ内を意業を設施した後、歴神しながら1mmHg 以下に起をし、80でまで昇型して1時回殿水した。 型ので、圧力を3~5 a t n に維持しつ。このとの95gをサイン。このようにして得られたエトキシレートのEO平均付加モル数は5.0であった。

## 宝篇解 6

・稿水 1 2 5 0 8 中に、磷酸マグネシウム (6 水塩) 3 1 8 8 と硝酸アルミニウム (9 水塩) 2 1、5 8 を加え、混合して得た水溶液に、2 8 %アンモニア水を2 5 0 m 8 を緩加して共沈させ た。次いで沈殿物を維剤及び水洗した後、110 で電路し、20~50メッシュの粒径によるい分けした。このようにして7万た例末を翌素気施中で徐々に穿通し、600で2時間加熱処理を行なって、数据を別た。

この触盤を用い、反応温度を140でとしたことを験き、実施例1と同様にしてエトキシルートの応を行なったところ、19られたエトキシレートのE0の平均付加モル放は3.0であった。米反応アルコールの含有量、E0の付加モル分布は実施列1と同様であった。

### 実施例 7

実施例6で別た触媒7、4gを用い、ラウリルアルコールの温を369gとし、E0の温を1039gとし、反応時間を約3.5時間としたことを除き、実施例1と同様にしてエトキシル化反応を行なった。別られたエトキシレートのE0の平均付加モル数は11、9であった。

# 灾推例 8

オートクレープ中にDOBANOL-23 (三

要油化社製)512gと実施例6で得た触線10gを仕込み、実施例6と同様の方法及び条件でE0349gを導入して、約2時間エトキシル化反応を行なった。得られたエトキシレートのE0の平均付加モル数は3.0であった。

#### 実施例9

オートクレープ中にDOBANOL-13 (三 養油化社製) 496 g と実施例6で供た触媒20 g を住込み、実施例6と同様の方法及び条件で EO1941gを導入して、約5.5時間エトキ シル化反応を行なった。 降られたエトキシレート のEOの平均付加モル数は17.2であった。 実施例10

執水500g中に、弱酸マグネシウム(6水塩)318gと弱酸アルミニウム(9水塩)21.5gを加え、混合して再た水溶液に、28%アンモニア水を500mgを添加して共沈させた。次いて沈澱物を越過及び水洗して後、110℃にはし、20~150メッシュの粒医によるい分けした。このようにして円た粉末を要集気波中で徐々

に好職し、600℃で2時間加熱処理を行なって、 触媒を似た。

この触報1.5gを用い、反応程度を140℃ としたことを設ち、実施例1と四級にしてエトキ シル化反応を行なったところ、別られたエトキシ レートのEOの平均付加モル放は3.0であった。 米反応アルコールの含む。EOの付加モル分布 は実施例1と四級であった。

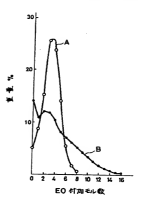
## 灾箱间11

Mg 6 A 2 2 (0 H) 16 (C 0 3) ・ 4 H 2 0 なる化学組成のハイドロタルサイト 1 0 0 g を、
0、1 Torr の減圧下、徐々に600でまで昇温し、2時間加熱処理して、5 5 g の機構初末を得た。

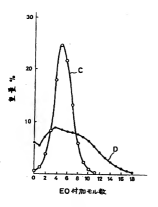
この触収1、5 gを用い、反応温度を180で としたことを除ち、変換例1と同様にしてエトキ シル化反応を行なった。 別られた生成物・ロマトト キシレー、のE 0の平均付加モル数は3.0であった。 米反応アルコールの含有量、 E 0 の付加モ ル分布は変施例1と同様であった。

## 4. 原面の歯単な説明

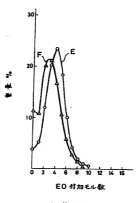
出願人代理人 弁理士 羚红 武彦



第 1 図



第 2 図



第 3 図